

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus XL tabletės šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje tabletėje yra:

veikliųjų medžiagų:

| | |
|---------------------|---------|
| prazikvantelio | 175 mg, |
| pirantelio embonato | 504 mg, |
| febantelio | 525 mg; |

pagalbinių medžiagų.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Tabletės.

Tabletės yra ovalios, abipus išgaubtos, nuožulniais kraštais, žalsvai gelsvos, abipus yra vagelė. Tabletę galima padalyti į dvi lygias dalis.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys (dideli ir labai dideli).

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Suaugusiems šunims gydyti, esant mišriai infestacijai šiomis apvaliosiomis ir plokščiosiomis kirmėlėmis:

nematodais:

askaridėmis: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (vėlyvųjų stadijų

nesubrendusiomis ir subrendusiomis),

kitais nematodais: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (suaugusiais),

cestodais

plokščiosiomis kirmėlėmis: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kartu su piperazino dariniais.

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti didesnės nei nurodyta dozės gydant šuningas kales.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Blusos yra vieno iš dažniausių plokščiąjų kirmėlių tipų, t. y. *Dipylidium caninum*, tarpinis šeimininkas. Jei nevykdoma tarpinių šeimininkų (blusų, pelių ir kt.) kontrolė, užsikrėtimas plokščiosiomis kirmėlėmis visada atsinaujina.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Bet kokios nepanaudotos tabletės dalys turi būti sunaikintos.

Šio vaisto nerekomenduotina naudoti mažiau kaip 17,5 kg sveriantiems šunims.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsižvelgiant į geros higienos reikalavimus, žmogus, davęs tabletę tiesiogiai šuniui ar įdėjęs ją į šuns ėdalą, po to turi nusiplauti rankas.

Atsitiktinai prarijus, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Nežinoma.

4.7. Naudojimas vaikingoms patelėms, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Prieš gydant šuningas kales nuo apvaliųjų kirmėlių, būtina pasitarti su veterinarijos gydytoju.

Vaistą laktacijos metu naudoti galima (žr. p. 4.3 ir p.4.9).

Negalima naudoti šuningoms kalėms pirmą ir antrą šuningumo trečdalį.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazinu, kadangi pirantelis ir piperazinas (jo yra daugelyje kirmėlėms naikinti skirtų preparatų, naudojamų šunims) gali neutralizuoti antihelmintinį vienas kito poveikį.

Naudojant kartu su kitais cholinerginiais vaistais, gali pasireikšti toksinis poveikis.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Tabletę reikia sušerti.

Dozavimas

Rekomenduotinos dozės yra 15 mg/kg kūno svorio febantelio, 14,4 mg/kg kūno svorio pirantelio ir 5 mg/kg kūno svorio prazikvantelio. Tokios dozės atitinka 1 tabletę 35 kg kūno svorio.

Užtikrinant dozavimo tikslumą, tabletes galima dalyti į dvi dalis.

Naudojimas ir gydymo trukmė

Tabletę (-es) galima sušerti šuniui tiesiogiai arba paslėptą (-as) ėdale. Su ėdimu susijusių apribojimų prieš vaisto naudojimą ar po jo nėra.

Norint užtikrinti, kad būtų sušerta tinkama vaisto dozė, šunį reikia kiek įmanoma tiksliau pasverti.

Toxocara kontrolei laktacijos metu kalėms vaistą reikia duoti praėjus 2 savaitėms po atsivedimo ir toliau kas 2 savaites iki nujunkymo.

Jeigu yra sunki infestacija apvaliosiomis kirmėlėmis, kartotinę dozę reikia naudoti po 14 dienų.

Įprastinei kontrolei kas 3 mėnesius rekomenduotina naudoti vienkartinę dozę.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Šunys vaistą toleruoja gerai. Saugumo tyrimais nustatyta, kad iki penkių kartų didesnės už rekomenduotinas dozės kartais sukėlė vėmimą.

4.11. Išlauka

Nenumatyta.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: antihelmininės medžiagos. ATCvet kodas: QP52AC55.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Preparate yra antihelminčių medžiagų, veikiančių apvaliųjų ir plokščiųjų kirmėles. Preparate yra trys veikliosios medžiagos: febantelis, pirantelio embonatas (pamoatas) ir prazikvantelis (iš dalies hidrogenizuotas pirazino-izokvinolino darinys, dažnai naudojamas kaip antihelmininė medžiaga žmonėms ir gyvūnams gydyti). Pirantelis yra cholinerginių receptorių agonistas. Jis stimuliuoja nikotininius cholinerginius parazito receptorių ir sukelia spastinį paralyžių, todėl, vykstant peristaltikai, parazitas pašalinamas iš virškinimo trakto.

Žinduolių organizme vyksta febantelio žiedo uždarymas, susidaro fenbendazolas ir oksfendazolas. Šios cheminės medžiagos, slopindamos tubulino polimerizaciją, ir sukelia antihelminčių poveikį. Neatsiranda mikrotubulių, todėl suvra normaliam helmintų funkcionavimui būtinos struktūros. Sutrinka gliukozės įsisavinimas ir išsenka ląstelės ATP atsargos. Parazitas žūva išsekus energijos rezervui (paprastai po 2–3 dienų).

Prazikvantelis labai greitai absorbuojamas ir pasiskirsto parazito organizme. Ir *in vitro*, ir *in vivo* tyrimais nustatyta, kad prazikvantelis labai pažeidžia parazito apvalkalą, todėl pasireiškia kontraktacija ir paralyžius. Pasireiškia beveik momentinė tetaninė parazito raumenų kontraktacija ir greita sincitinio apdangalo vakuolizacija. Tokia greita kontraktacija paaiškinama divalenčių katijonų, ypač kalcio, srauto pokyčiu.

Pirantelio ir febantelio deriniui būdinga sinergija veikiant daugelį šunų nematodų (askarides ir kitus nematodus). Poveikis būna ypač veiksmingas *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala* ir *Ancylostoma caninum*. Prazikvantelis veikia šunų cestodų rūšis, ypač visas *Taenia* spp. ir *Dipylidium caninum*. Prazikvantelis veikia subrendusias ir nesubrendusias šių parazitų formas.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Iš virškinimo trakto absorbuojamas beveik visas sušertas prazikvantelis. Absorbuotas vaistas pasiskirsto visuose organuose. Prazikvantelis metabolizuojamas į neaktyvias formas kepenyse ir išskiriamas su tulžimi. Per 24 val. išsiskiria daugiau kaip 95% panaudotos dozės. Išsiskiria tik labai nedaug nemetabolizuoto prazikvantelio.

Pirantelio pamoato druska blogai tirpsta vandenyje, todėl sumažėja vaisto absorbcija žarnyne ir preparatas gali pasiekti storąją žarną bei veiksmingai naikinti parazitus. Į sisteminę kraujotaką absorbuojama nedaug pirantelio pamoato, todėl nepageidaujamo ar toksinio poveikio šuniui rizika yra labai maža. Absorbuotas pirantelio pamoatas greitai ir beveik visas metabolizuojamas, susidaro neaktyvūs metabolitai, kurie greitai išskiriami su šlapimu.

Febantelis palyginti greitai absorbuojamas ir metabolizuojamas, susidaro daug antihelminčių poveikį turinčių metabolitų, įskaitant fenbendazolą ir oksfendazolą.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Laktozė monohidratas,
kukurūzų krakmolas,
povidonas K-30,
natrio laurilsulfatas,
mikrokristalinė celiuliozė,
koloidinis silicio dioksidas, bevandenis,
magnio stearatas.

6.2. Nesuderinamumai

Nežinoma.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 2 tabletės (1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 2 tabletės).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 4 tabletės (2 lizdinės plokštelės po 2 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 10 tablečių (1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 12 tablečių (2 lizdinės plokštelės po 6 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 24 tabletės (4 lizdinės plokštelės po 6 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 30 tablečių (3 lizdinės plokštelės po 10 tablečių arba 5 lizdinės plokštelės po 6 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 50 tablečių (5 lizdinės plokštelės po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 60 tablečių (10 lizdinių plokštelių po 6 tabletes arba 6 lizdinės plokštelės po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 100 tablečių (10 lizdinių plokštelių po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 102 tabletės (17 lizdinių plokštelių po 6 tabletes).

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

KRKA, d.d., Novo mesto,
Šmarješka cesta 6,
8501 Novo mesto,
Slovėnija

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIAI

LT/2/11/2014/001-010

9. REGISTRACIJOS/PERREGISTRACIJOS DATA

2011-01-26

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2011-01-21

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus XL tabletės šunims
Prazikvantelis, pirantelio embonatas, febantelis

2. VEIKLIOJI (-SIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje tabletėje yra:
prazikvantelio 175 mg;
pirantelio embonato 504 mg;
febantelio 525 mg.

3. VAISTO FORMA

Tabletės.

Tabletę galima padalyti į dvi lygias dalis.

4. PAKUOTĖS DYDIS

2 tabletės
4 tabletės
10 tablečių
12 tablečių
24 tabletės
30 tablečių
50 tablečių
60 tablečių
100 tablečių
102 tabletės

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Šunys (dideli ir labai dideli).

6. INDIKACIJOS

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Prieš naudojimą būtina išdėmiai perskaityti informacinį lapelį.
Tabletes sušerti.

8. IŠLAUKA**9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA**

Prieš naudojimą būtina įdėmiai perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO (-IŲ) VAISTO (-Ų) AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA

Tik veterinariniam naudojimui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

KRKA, d.d., Novo mesto,
Šmarješka cesta 6,
8501 Novo mesto,
Slovėnija

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2014/001
LT/2/11/2014/002
LT/2/11/2014/003
LT/2/11/2014/004
LT/2/11/2014/005
LT/2/11/2014/006
LT/2/11/2014/007
LT/2/11/2014/008
LT/2/11/2014/009
LT/2/11/2014/010

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ AR JUOSTINIŲ PAKUOČIŲ
LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus XL tabletės šunims
Prazikvantelis, pirantelio embonatas, febantelis

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

KRKA

3. TINKAMUMO DATA

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
Dehinel Plus XL tabletės šunims

1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Rinkodaros teisės turėtojas:

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovėnija

Vaisto serijos gamintojas:

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovėnija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus XL tabletės šunims
Prazikvantelis, pirantelio embonatas, febantelis

3. VEIKLIOJI (-SIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje tabletėje yra:

| | |
|---------------------|---------|
| prazikvantelio | 175 mg; |
| pirantelio embonato | 504 mg; |
| febantelio | 525 mg. |

Tabletės yra ovalios, abipus išgaubtos, nuožulniais kraštais, šiek tiek žalsvai gelsvos, abipus yra vagelė. Tabletę galima padalyti į dvi lygias dalis.

4. INDIKACIJA (-OS)

Suaugusiems šunims gydyti, esant mišriai infestacijai šiomis apvaliosiomis ir plokščiosiomis kirmėlėmis:

nematodais:

askaridėmis: *Toxocara canis, Toxascaris leonina* (vėlyvųjų stadijų nesubrendusiomis ir subrendusiomis),

kitais nematodais: *Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum* (suaugusiais), cestodais

plokščiosiomis kirmėlėmis: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti kartu su piperazino dariniais.

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti didesnės nei nurodyta dozės gydant šuningas kales.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Nežinoma.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Šunys (dideli ir labai dideli).

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Tabletę reikia sušerti.

Rekomenduotinos dozės yra 15 mg/kg kūno svorio febantelio, 14,4 mg/kg kūno svorio pirantelio ir 5 mg/kg kūno svorio prazikvantelio. Tokios dozės atitinka 1 tabletę 35 kg kūno svorio.

Tabletes galima dalyti į dvi dalis.

Su ėdimu susijusių apribojimų prieš vaisto naudojimą ar po jo nėra.

Tabletę (-es) galima sušerti šuniui tiesiogiai arba paslėptą (-as) ėdale.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Norint užtikrinti, kad būtų sušerta tinkama vaisto dozė, šunį reikia kiek įmanoma tiksliau pasverti. *Toxocara* kontrolei laktacijos metu kalėms vaistą reikia duoti praėjus 2 savaitėms po atsivedimo ir toliau kas 2 savaites iki nujunkymo.

Jeigu yra sunki infestacija apvaliosiomis kirmėlėmis, kartotinę dozę reikia naudoti po 14 dienų.

Įprastinei kontrolei kas 3 mėnesius rekomenduotina naudoti vienkartinę dozę.

10. IŠLAUKA

Nenumatyta.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant dėžutės.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Blusos yra vieno iš dažniausių plokščiuųjų kirmėlių tipų, t. y. *Dipylidium caninum*, tarpinis šeimininkas. Jei nevykdoma tarpinių šeimininkų (blusų, pelių ir kt.) kontrolė, užsikrėtimas plokščiosiomis kirmėlėmis visada atsinaujina.

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Šio vaisto nerekomenduotina naudoti mažiau kaip 17,5 kg sveriantiems šunims.

Bet kokios nepanaudotos tabletės dalys turi būti sunaikintos.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsižvelgiant į geros higienos reikalavimus, žmogus, davęs tabletę tiesiogiai šuniui ar įdėjęs ją į šuns ėdalą, po to turi nusiplauti rankas.

Atsitiktinai prarijus, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį.

Naudojimas vaikingoms patelėms, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Prieš šuningos kalės gydymą nuo apvaliųjų kirmėlių būtina pasitarti su veterinarijos gydytoju.

Vaistą laktacijos metu naudoti galima.

Negalima naudoti šuningoms kalėms pirmą ir antrą šuningumo trečdalį.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazinu, kadangi pirantelis ir piperazinas (jo yra daugelyje kirmėlėms naikinti skirtų preparatų, naudojamų šunims) gali neutralizuoti antihelmintinį vienas kito poveikį.

Naudojant kartu su kitais cholinerginiais vaistais, gali pasireikšti toksinis poveikis.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2011-01-21

15. KITA INFORMACIJA

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 2 tabletės (1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 2 tabletės).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 4 tabletės (2 lizdinės plokštelės po 2 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 10 tablečių (1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 12 tablečių (2 lizdinės plokštelės po 6 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 24 tabletės (4 lizdinės plokštelės po 6 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 30 tablečių (3 lizdinės plokštelės po 10 tablečių arba 5 lizdinės plokštelės po 6 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 50 tablečių (5 lizdinės plokštelės po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 60 tablečių (10 lizdinių plokštelių po 6 tabletes arba 6 lizdinės plokštelės po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 100 tablečių (10 lizdinių plokštelių po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 102 tabletės (17 lizdinių plokštelių po 6 tabletes).

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.